国際事務局.



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5

C07D 209/88 // C12P 17/10, A61K 31/40, C12N 1/20, (C12P 17/10, C12R 1:465) (C12N 1/20, C12R 1:465)

(11) 国際公開番号

WO 95/04041

(43) 国際公開日

1995年2月9日 (09.02.1995)

(21)国際出顕番号

PCT/JP93/01077

Al

(22) 国際出願日

1993年8月2日(02.08.93)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

大正製薬株式会社

(TAISHO PHARMACEUTICAL CO., LTD.) (JP/JP)

〒171 東京都豊島区高田3丁目24番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

瀬戸治男(SETO, Haruo)(JP/JP)

〒192 東京都八王子市上野町100番地-5 Tokyo, (JP)

早川洋一(HATAKAWA, Yoichi)(JP/JP)

〒271 千葉県松戸市上本郷4106番地-2 Chiba, (JP)

(74) 代理人

弁理士 北川富造(KITAGAWA, Tomizo)

〒171 東京都豊島区高田3丁目24番1号

大正製薬株式会社 特許部 Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AT (欧州特許), AU, BE (欧州特許), CA, CH (欧州特許),

DE(欧州特許),DK(欧州特許),ES(欧州特許),FB(欧州特許),

GB(欧州特許), GR(欧州特許), IE(欧州特許), IT(欧州特許),

JP, KR, LU(欧州特許), MC(欧州特許), NL(欧州特許),

PT(欧州特許), SE(欧州特許), US.

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: CARBAZOLE COMPOUND

(54) 発明の名称 カルパゾール系化合物

(57) Abstract

A compound represented by formula (I) which has antioxidant and cell death inhibitor activities and is useful for treating cerebral, cardiac and hepatic diseases, arteriosclerosis, and so forth.

(57) 要約

式

$$H_3$$
 C C H_3 C C H_3 C C H_3 C C H_3

で表される化合物で抗酸化作用及び細胞死抑制作用を有し、脳疾患、心疾 患、肝疾患及び動脈硬化疾患などに有効である。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出願をパンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AATUBEFG JRYAFGHIMNZE	アルーン・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	DEES I RABENRUET PEG GGGGHIIJKKKKK	デエスフフガイグギギハアイ日ケキ朝大カ マトインンンリジアシガルリ アギ民民フ マトインンンリジアシガルリ アギ民民フ マトインシンリジアシガルリ アギ民民フ タ主 タ と 大 日 日 日 日 日 フ フ フ フ フ フ フ フ フ フ フ フ フ フ	L L L L L L L L L L L L L L L L L L L	リスリリルラモモママモモマメニオノニポートリベトクトナルダリンーラキジラルユーテラリアセヴコドガ ゴリウシェンウーランンアニンイ バス ルタイコーダエ・ンタ アプア カ ニ ルージドム アプア カ ドー・ジャーシャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジャー・ジ	PTOUDE I KNZDG JTAGSZN	ボルロススススセスチトタトウウ米ウヴルーシーウロロネワヤージリクガ国ズイトマアダェヴヴガジーゴキニラン ベェトナー スケーナー スケーナー スケーカー ススススセスチトタトウウ米ウヴ キトー・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・
-----------------------	--	------------------------------------	--	---------------------------------------	--	------------------------	---

-1-

明細書

カルバゾール系化合物

技術分野

本発明は、抗酸化作用及び細胞死抑制作用を有するカルバゾール系化合物に関する。

背景技術

本発明の化合物と同様の作用をもつ類縁の化合物としては、特開平3-227971号公報に記載された化合物が知られているが、構造上不安定であった。

発明の開示

本発明者らは、多数の菌株を土壌より分離し、その菌株の培養物について種々検討した結果、ある種の菌株の生産する化合物が強い抗酸化作用及び細胞死抑制作用を有することを見いだし、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、式

$$H_3$$
 C C H_3 C C H_3 C C H_3 C C H_3

で表わされる化合物である(以下、これをCS-79と称する。)。

CS-79を生産する菌株は、本発明者らが長野県松本市で採取した土 壌より新たに分離した菌株であり、微生物の名称「Streptomyces exfol iatus 2 4 1 9 - S V T 2 」及び微生物寄託番号「微工研菌寄第12707 7号 (FERM P-12707)」として工業技術院微生物工業技術研究所に寄託されている。

この菌株の菌学的性状を以下に示す。

1) 形態

本菌株の基生菌糸は分断しない。

気菌糸は主軸を形成し、それにより不規則に分岐した先端に、 $10\sim$ 50個またはそれ以上からなる曲状またはループ状の胞子鎖を形成する。 胞子は非運動性で、円柱形あるいは長楕円形を呈し、幅 $0.6\sim0.8$ μ m、長さ $0.8\sim1.0$ μ mで、胞子表面は平滑である。

菌核、胞子のう、その他の特殊形態は観察されない。 細胞壁化学型は I 型である。

2) 培地上での生育状態

各種培地上で27℃、14日間培養したときの肉眼による観察結果を表 1に示す。

集落表面の菌叢色は灰色系列で裏面色は不鮮明色を呈し、pHで僅かに変化する。

拡散性色素は明茶色が認められた。

【表1】

培地	コロニー 表面の 菌養色	コロニー 裏面の色調	拡散性色素
シュウクロース・硝酸塩寒	灰色系列	淡黄色	なし
全 明	(b)	(1 b.a)	
グルコース・ アスパラギン 寒天	灰色系列 (2 i h)	褐色 (4 p i)	明茶色
グリセリン・ アスパラギン 寒天	灰色系列 (2 i h)	暗黄褐色 (2 p l)	淡茶色
スターチ・無機塩寒天	灰色系列 (3 f e)	明茶味灰色 (3 e c - 4 e c)	なし
チロシン寒天	灰色系列	明茶味灰色 (3 e c -)	なし
栄養寒天	気菌糸なし	淡黄色 (2 d b)	なし
イースト・麦 芽エキス寒天	灰色系列 (2 i h)	暗茶味灰色 (4 p n)	明茶色
オートミール 寒天	灰色系列 (3 f e)	黄味茶色 (3 n g)	なし

- ()内はカラー ハーモニー マニュアル (コンテナー コーポレイション オブ アメリカ、 1950)の色調コード。
 - 3) 生理的性質
 - ①生育温度範囲

本菌株は $20\sim45$ $\mathbb C$ の範囲で生育し、最適生育温度は $20\sim37$ $\mathbb C$ である。

②生化学的性質

- a) 好気性、嫌気性の区別:好気性
- b) ゼラチンの液化:+
- c) 脱脂乳の凝固:-

- d) 脱脂乳のペプトン化:-
- e) スターチの加水分解:+
- f) メラニン様色素の生成:+
- g)細胞壁の型: I型

③炭素源の利用

(プリドハム・ゴドリーブ寒天培地上)

利用する:グルコース、アラビノース、キシロース、フラクトース、ラ ムノース、ラフィノース、イノシトール、マンニット

利用しない:シュクロース

以上の性状を基に「細菌名承認リスト 1980」およびそれ以後の有効名リストに記載されたストレプトマイセス(Streptomyces 以後 S. と略す)属の種について検索し、近縁の2種を選出した。

<u>S. ナシビレンシス(S. nashvillensis)とS. パーペオフスカス(S. perpeofuscus)</u>の診断的性状を比較すると本菌株と<u>S. ナシビレンシス</u>の性状はよく一致しており、炭素源の同化のみ異なっている。

【表2】

				
		本菌株	ストレフ* トミセス	ストレフ* トミセス
		2419SVT2	ナシヒーレンシス	^* - ^* オフスカス
胞子鎖形態	5 曲状	· +	+	+
	ループ状	+	+	_
胞子表面	平滑	+	. +	+
菌叢色	灰色	+	+	· +
要面色	不鮮明色	+	+	+
,	赤/橙色		· —	+
	PH感受性	+	+	_
拡散性色素	秦產生	+	+ .	+
	PH感受性	+	+	-
メラニン包	色素彦生	+	+	;
スターチの)加水分解	+	+	+
硝酸塩の遺	最元	+	. +	+
生育温度	10℃	- ·		_
	37℃	+	+	+ .
	4 5 °C	+	_	- '
炭素源の同]{ L			
アラビノ	ース	+	+	. +
キシロー	・ス	· +	+ .	+
イノシト	— JV	+ -	_	
マンニッ	٢	+	_	
ラムノー	・ス	+		+
ラフィノ	ース	+-	+	
シュクロ	ース	 .		_

S. パーペオフスカスは形態、裏面色、拡散性色素のpH感受性、炭素

源の同化が異なっている。 従って本菌株は<u>S. ナシビレンシス</u>に最も近似であるが「バージェイ氏細菌系統分類学便覧4巻」、(Bergey's Manual of Systematic Bacteriology Vol. 4)のS. 属に関するウィリアムス等(Williams、et. al.)の記載によれば、<u>S. ナシビレンシス</u>は、<u>S. イクスホリエタス(S. exfoliatus)のシノニム(</u>異名)となっている。従って、 本菌株2419-SVT2は、<u>S. イクスホリエタス</u>に含まれる一菌株と同定し、<u>ストレプトマイセス イクスホリエタス</u>に含まれる一菌株と同定し、<u>ストレプトマイセス イクスホリエタス</u>に含まってのmyces exfoliatus)2419-SVT2株と称する。

CS-79の生産は大略一般の発酵生産物を生産する場合に準じ、各種の栄養物を含む培地で本菌株を好気的条件下で培養することにより行なう。培地は主として液体培地を用い、炭素源としてはグルコース、廃糖密、スターチなどを単独または混合して用いる。窒素源としては肉エキス、オートミール、酵母エキス、大豆粉、ポリペプトンなどを単独または混合して用いる。その他、本菌株の生育を助けCS-79の生産を促進する有機物及び無機塩を必要により添加することができる。消泡剤としては、アデカノール、シリコンなどを用いることができる。

培養方法は振盪培養、通気攪拌培養などの好気的培養が適しており、p H4~8、24~30℃で2~6日間、望ましくはpH6~7、24~2 7℃で2~3日間培養する。

この培養により生産されたCS-79を単離するには発酵生産物を採取する一般的な方法に準じて行えばよい。CS-79は菌体中に蓄積されるので、例えば次の方法が効果的である。

すなわち、培養終了後、遠心分離または濾過により菌体を得、アセトン --などの有機溶媒で溶出する。

次いでこの菌体抽出液を濃縮後、酢酸エチル、ベンゼン、クロロホルムなどの非水溶性有機溶媒に転溶し、これを濃縮してシロップ状とする。

このシロップを再度ベンゼン、酢酸エチル、アセトン、メタノール、ク

ロロホルムなどの有機溶媒に溶解し、シリカゲルカラムクロマトグラフィー、ゲル濾過カラムクロマトグラフィー及び高速液体カラムクロマトグラフィーに付すことにより本発明化合物を精製単離することができる。

以上の精製法によって得られたCS-79の理化学的性質を以下に示す。

(a) 元素分析值:

実測値(%) C 74.66, H 6.79, N 4.25 理論値(%) C 74.78, H 6.82, N 4.15 (C₂₁H₂₃N₁O₃として計算)

(b) 質量分析值:

高分解能 F A B - M S m/z 3 3 8. 1 7 5 7 (M+H) ⁺ 理論値 3 3 8. 1 7 5 6

- (c) 分子量:337
- (d) 融点:144~145℃
- (e)比旋光度:

着色のため測定不能

(f) 紫外線吸収スペクトル:

MeOH中

$$\lambda_{\text{Max}}$$
 2 3 0 n m (ϵ = 3 2 2 0 0)
2 6 7 n m (ϵ = 2 9 7 0 0)
4 2 5 n m (ϵ = 5 4 0 0)

0.01N NaOH-MeOH中

$$\lambda_{\text{ max}}$$
 2 4 2 n m (ϵ = 3 0 4 0 0)
2 8 7 n m (ϵ = 2 8 0 0 0)
4 7 0 n m (ϵ = 8 1 0 0)

(g) 赤外線吸収スペクトル:

KBr錠中で測定した結果を第1図に示す。

(h) ¹H-NMRスペクトル:

d₆-DMSO中、500MHzで測定した結果を第2図に示す。 (i) ¹³C-NMRスペクトル: d6-DMSO中、125MHzで測定した結果を第3図に示す。

(j)溶剤に対する溶解性:

DMSO、DMFに易溶
MeOH、EtOH、CHCl3、EtOAcに可溶
n-ヘキサン、水に難溶

(k) 呈色反応:

陽性:H2SO4、ヨード

(1) 塩基性、酸性、中性の区別:

弱塩基性

図面の簡単な説明

第1図は KBr錠中で測定したCS-79の赤外線吸収スペクトルを示す。

第2図は d₆-DMSO中、500MHzで測定したCS-79の¹H-NMRスペクトルを示す。

第3図はds-DMSO中、125MHzで測定したCS-79の¹³C-NMRスペクトルを示す。

発明を実施するための最良の形態

次に、実施例を挙げて本発明化合物の製造方法を更に詳細に説明する。 実施例

(1)100ml当り、デキストリン2.5g、大豆粉2.1g、乾燥酵母0.2g,炭酸カルシウム0.4gを含む液体培地を500mlの三角フラスコに100ml入れ滅菌したのちストレプトマイセス イクスホリエタス(Streptomyces exfoliatus)2419S VT2株を接種し、27℃、48時間回転培養した。

次に種培地と同じ組成の無菌培地30Lを入れた50L容のジャーファーメンターに、前培養の終了した上記種培養液500mlを接種し27℃、48時間通気攪拌培養した。

培養終了後、培養液30Lを上清と菌体に分離した後、菌体に15Lのアセトンを加え抽出した。アセトン抽出液を、アセトン溜去後、3Lの酢酸エチルで2回抽出した。この酢酸エチル画分を無水硫酸ナトリウムで脱水後、濃縮したのち濃縮液に100mlのn-ヘキサン加え5.5gの黄色の沈澱を得た。

(2)前項1で得られた沈澱をクロロホルム15mlに溶解し、シリカゲルを充塡したカラム(容量500ml,溶媒;クロロホルム)に吸着させた。クロロホルム1Lで洗浄後、クロロホルムーメタノール(50:1)の混合溶媒で溶出される区分を除いた。次いで、クロロホルムーメタノール(20:1)の混合溶媒で溶出を行い、濃縮乾固することにより2.2gの黄色物質を得た。

得られた試料をクロロホルムーメタノール(1:1)で調製したセファデックスLH-20(商品名,ファルマシア社製)にてゲル濾過を行い、活性区分を集めて濃縮乾固し、黄色粉末としてCS-79を300mgを得た。

産業上の利用可能性

本発明の化合物は、抗酸化作用及び細胞死抑制作用を有するので脳疾患、 心疾患、肝疾患及び動脈硬化疾患などに有用である。

この目的のためには、本発明化合物を慣用的な製剤技術に従って製造される錠剤、丸剤、カプセル剤、顆粒剤、注射剤などの投与型で経口的にあるいは非経口的に投与することができる。上記の各製剤においては、通常の増型剤、結合剤、pH調製剤、溶解剤、乳化剤、懸濁剤などの添加剤を用いることができる。

本発明化合物の治療患者に対する投与量は、患者の年齢、疾病の種類および状態などにより変動し得るが、通常、1日あたり10~1000mg、好ましくは、100~500mgを1~数回に分けて投与することができる。

次に試験例を挙げて本発明化合物の抗酸化作用及び細胞死抑制作用の結

果を示す。

試験例1 (抗酸化作用)

(1) ミクロソームの調製法

10週令のウィスター系雄性ラットの肝臓をとり、ホモジナイズ後、4 \mathbb{C} 、3000rpmで10分間遠心分離しその上清をとった。 この上清を4 \mathbb{C} 、10000rpmで10分間遠心分離し、上清をとった。 これをさらに4 \mathbb{C} 、30000rpmで60分間遠心分離し、沈凝画分をとり、緩衝液(0.025mol/1トリスー塩酸、 0.174mol/1塩化カリウムよりなる。 pH7.4)70mlを加え、ミクロソーム液とした。

(2) 抗酸化作用測定

ミクロソーム液 0.5 m 1、上記の緩衝液 0.75 m 1及びサンプル (本発明化合物の1%メタノール溶液) 0.05 m 1を混和した後、Lーアスコルビン酸 (0.0015 m o 1 / 1)を0.5 m 1 加え、30℃にて1時間反応させた。 20%トリクロロ酢酸 0.5 m 1を添加し反応を止め、3000 r p m で 10分間遠心分離し、その上清をとった。 これに0.67%チオバルビツール酸 0.5 m 1を加えた。

100℃で20分間反応させたのち、530 n m での吸光度を測定し、 抗酸化作用の指標とした。 CS-79のIC5p値は0.22μMであった。

試験例2 (脳虚血スナネズミの海馬CA1細胞脱落抑制作用)

"基礎と臨床" (第24巻、NO.4、第389ページ、1990年) に 記載された方法に従って行った。

一体重5-5~8-0gの雄性スナネズミを1群8匹とし、3群用いた。スナネズミはエーテルで麻酔し、背位に固定した。キシロカインで局部浸潤麻酔後、両側総頸動脈を頸部正中線を切開して露出し、注意深く近傍の迷走神経から剝離した。動脈を動脈瘤クリップで3分間留め、その後クリップ

をはずし、皮膚を縫合した。偽手術群動物は閉塞しないこと以外は同様に処理した。エーテル麻酔したスナネズミは、7日後に脳を10%ホルマリン緩衝液で左心室から灌流し、海馬の領域は3~4mmの厚さのスライスに冠状に切り出し、パラフィン包埋後常法に従って切片を作成した。スライドはヘマトキシレンとエオジン、クレシルバイオレットで染色した。

薬物は、5%アラビアゴムにて懸濁し、虚血再開放直後腹腔内投与した。 虚血性神経障害は、0~3の段階に分け評価した。

0 (-) :正常神経細胞

1 (+) :数個の神経細胞の障害

(1つか、数個の神経細胞の障害)

2 (++) :多くの神経細胞の障害

3 (+++):ほとんどの神経細胞の障害

本スクリーニング系では、- (正常神経細胞)及び+ (軽度の神経障害) 合わせて50%以上の場合は、神経細胞死保護作用ありと判断している。

【表3】

*	用量		神経障害発現率(%)					
		+	++	+++				
コントロール1	ı –	100	0	0	0			
コントロール2	2 –	0	0	0	100			
本願化合物	100	25	37.5	25	12.5			

コントロール1 - 頸動脈を露出させ3分間結さつさせることなく皮 盾を縫合した群 コントロール2 - 頸動脈を露出させ3分間結さつさせた後皮膚を縫合した群

細胞保護作用の報告されているNMDA(N-メチルーD-アパルラート)拮抗薬のMK-801の結果を記載する。前記と同様の方法に従って試験を行った。MK-801は、生理食塩水に溶解し、3分間虚血直後に腹腔内投与した。

【表4】

	用量 (mg/kg.i.p.)		神経障害発現率(%)				
			+	+ ÷	÷++		
コントロール1		100	0	0	0		
コントロール 2	-	0	12. 5	25	62.5		
MK-801	5	0	62.5	12.5	25		

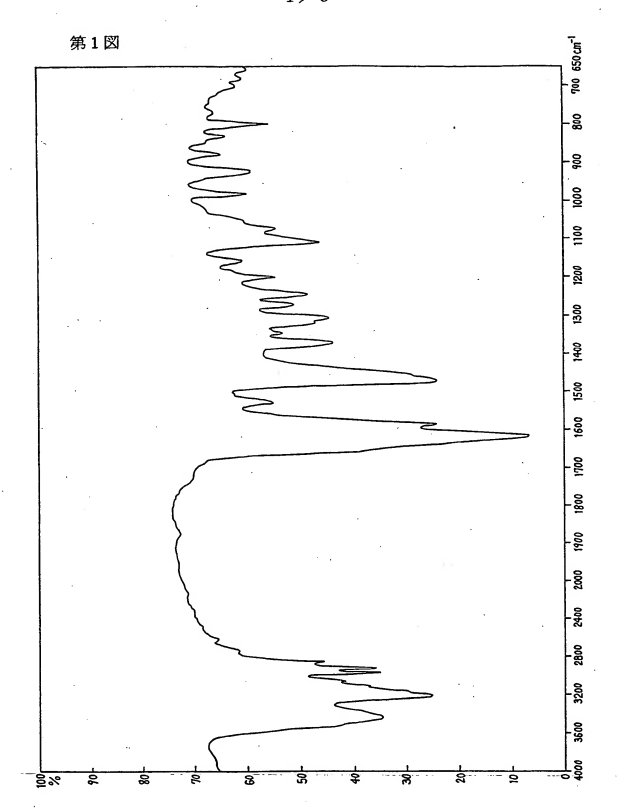
以上の結果より本願化合物であるCS-79は、MK-801より強い 作用を示した。 -13-

請求の範囲

1. 式

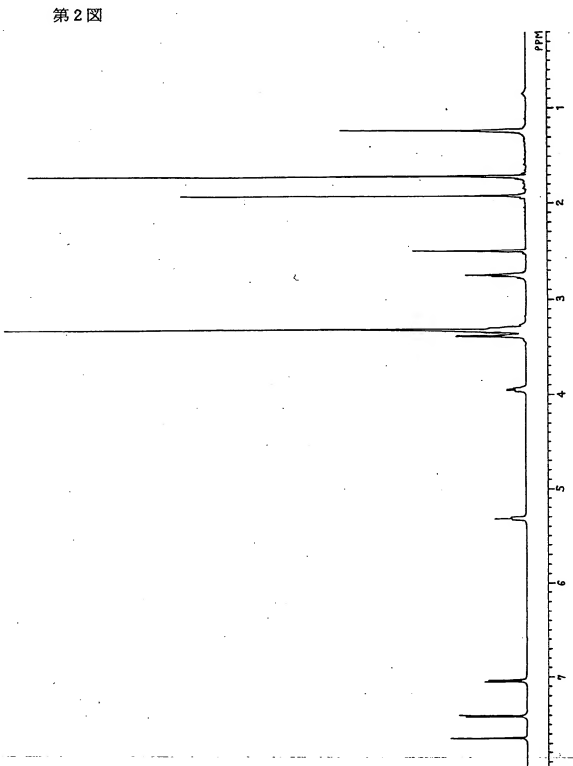
$$\begin{array}{c|c} C H_3 \\ H_3 C \\ \hline \\ N \\ C H_3 \\ \hline \\ C H_3 \\ \end{array}$$

で表される化合物。

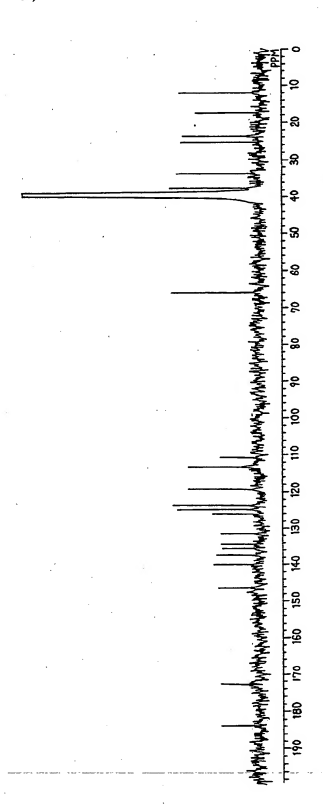


PCT/JP93/01077

2/3



第3図



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP93/01077

A. CLA	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER 31/40 AAM, A61K31/40 ABN, A	Int. Cl ⁵ C07D209/	
A61K	D17/10 C12R1.465) (C12N1/	20. C12R1:465)	,
According t	P17/10, C12R1:465), (C12N1/o International Patent Classification (IPC) or to both	national classification and IPC	
	DS SEARCHED	·	
	ocumentation searched (classification system followed by		
Int.	C1 ⁵ C07D209/88, C12P17/10	, A61K31/40, C12N1/20	æ
Documentati	on searched other than minimum documentation to the e	xtent that such documents are included in the	ne fields searched
Electronic da	ta base consulted during the international search (name	of data base and, where practicable, search	terms used)
CAS	ONLINE		
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where a	ppropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	JP, A, 3-41069 (Banyu Phar	maceutical	1
	Co., Ltd.), February 21, 1991 (21. 02.	91),	
	(Family: none)		
A	JP, A, 3-227971 (Taisho Ph	armaceutical	1
	Co., Ltd.), October 8, 1991 (08. 10. 9	1)	
	(Family: none)	1,,	
	<u>-</u>		v
·		•	·
·			,
		-	1
	*		
		· ·	
Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	<u> </u>
Special	categories of cited documents:	"T" later document published after the inte	rnational filing date or priority
"A" docume	nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	pp	e invention
"L" docume	ocument but published on or after the international filing date nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is	sten when the document is taken alor	dered to involve an inventive
special i	establish the publication date of another citation or other reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the	e claimed invention cannot be
means	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	combined with one or more other such being obvious to a person skilled in t	documents, such combination
	nt published prior to the international filing date but later than rity date claimed	"&" document member of the same pater	
Date of the a	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	arch report
Octo	ber 20, 1993 (20. 10. 93)	November 9, 1993 (09. 11. 93)
Name and m	ailing address of the ISA/	Authorized officer	
Japa	nese Patent Office		
Facsimile No	0.	Telephone No.	

| 国際出願番号 PCT/JP 93/01077

A.	発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) IntA61K31/40 AAM, A61K31/40 ABN (C12P17/10, C12R1:465), (C12P17/10, C12R1:465)	I,A61K31/40 AGS,C12N1/20,
В.	調査を行った分野	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
調査	を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))	

C07D209/88, C12P17/10, A61K31/40,

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CAS ONLINE

C12N1/20

C. 関連すると認められる文献

Int. CL.

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	JP, A. 3-41069(萬有製薬株式会社). 21. 2月. 1991(21. 02. 91)(ファミリーなし)	1
A	JP. A, 3-227971(大正製薬株式会社), 8. 10月. 1991(08. 10. 91)(ファミリーなし)	1

□ C棚の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に督及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 20.10.93	国際調金報告の発送日 09.11.93							
名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員)		4	В	8	9	3	1
郵便番号100 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号	齊 藤 真由美 電話番号 03-3581-1101	旬		3	4 4	1 8		

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.